#### PCI

#### WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



### INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikati n 4:

C12N 13/00, 1/06

(11) Internationale Ver"ffentlichungsnumm r: WO 88/ 02777

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

21. April 1988 (21.04.88)

(21) Internationales Aktenzelchen:

PCT/EP87/00590

**A1** 

(22) Internationales Anmeldedatum:

9. Oktober 1987 (09.10.87)

(31) Prioritätsaktenzeichen:

4063/86-3

(32) Prioritätsdatum:

10. Oktober 1986 (10.10.86)

(33) Prioritätsland:

CH

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): ELECTROPORE INC. [US/US]; 2450 Central Avenue, Suite H, Boulder, CO 80301 (US).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BRODELIUS, Peter [SE/CH]: Geeringstrasse 62/38, CH-8049 Zürich (CH). SHILLITO, Raymond, Douglas [GB/US]: 58 Laurel Ridge Apts., Chapel Hill, NC 27514 (US). POTRY-KUS, Ingo [DE/CH]; Im Stigler 54, CH-4312 Magden (CH).

(74) Anwalt: MATHISEN, MACARA & CO.; The Coach House, 6-8 Swakeleys Road, Ickenham, Uxbridge UB10 8BZ (GB).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BB, BE (europäisches Patent), BG, BJ (OAPI Patent), BR, CF (OAPI Patent), CG (OAPI Patent), CH (europäisches Patent), CM (OAPI Patent), DE (europäisches Patent), DK, FI, FR (europäisches Patent), GA (OAPI Patent), GB (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KP, KR, LK, LU (europäisches Patent), MC, MG, ML (OAPI Patent), MR (OAPI Patent), MW, NL (europäisches Patent), NO, RO, SD, SE (europäisches Patent), SN (OAPI Patent), SU, TD (OAPI Patent), TG (OAPI Patent), US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: PROCESS FOR EXTRACTING CELL CONTENTS

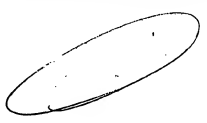
(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR GEWINNUNG VON ZELLINHALTSSTOFFEN

(57) Abstract

Novel process for extracting cell contents from cells of any origin, during the performance of which the producercells are exposed to voltage pulses having a high electric field intensity. This results in the release of cell contents which can be easily isolated, while preserving the cell structure.

(57) Zusammenfassung

Ein neuartiges Verfahren zur Gewinnung von Zellinhaltsstoffen aus Zellen beliebiger Herkunft, in dessen Verlauf die Produzenten-Zellen Spannungs-Impulsen hoher elektrischer Feldstärke ausgesetzt werden, was zu einer Freisetzung von leicht isolierbaren Zellinhaltsstoffen unter Aufrechterhaltung der Zellstruktur führt.



#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
ΑŪ	Australien	GA	Gabun	MW	Malawi
BB	Barbados	GB	Vereinigtes Knnigreich	NL	Niederlande
BE	Belgien	HU	Ungam	NO	Nnrwegen
BG	Bulgarien	п	Italien	RO	Rumānien
BJ	Benin	JP .	Japan	SD	Sudan
BR	Brasilien	KP	Demokratische Vnlksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SN	Senegal
CG	Knngo	LI	Liechtenstein	รบ	Soviet Union
CH	Schweiz	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CM	Kamerun	LU	Luxemburg	TG	Tngn
DE	Deutschland Bundesrepublik		Mnnaco	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DK	Dänemark	MG	Madagaskar		
FI	Finaland	ML	Mali		•

#### Verfahren zur Gewinnung von Zellinhaltsstoffen

Die vorliegende Erfindung betrifft ein verbessertes Verfahren zur Gewinnung von Zellinhaltsstoffen aus Zellen beliebiger Herkunft unter Aufrechterhaltung der intakten Zellstruktur.

Bereits seit den Anfängen der fermentativen Bearbeitung von Mikroorganismen sowie von pflanzlichen und tierischen Zellen besteht ein
Interesse an der Freisetzung von Syntheseprodukten (z.B. Primäroder Sekundärmetaboliten) aus der produzierenden Zelle. Mit der
Entwicklung gentechnologischer Verfahren zur Manipulation von
Mikroorganismen sowie tierischer und pflanzlicher Zellen, besteht in
zunehmendem Masse ein Bedarf an verfeinerten und schonenden Isolationsmethoden.

Eine Vielzahl ökonomisch interessanter und wichtiger Zellinhaltsstoffe ist nicht in der Lage die Zellmembranen zu passieren und wird
normalerweise nicht an das umgebende Nährmedium abgegeben, sondern
verbleibt innerhalb der Produzentenzelle. Dies gilt in erster Linie
für makromolekulare Verbindungen, wie Polypeptide, Proteine, Polysaccaride und Nucleinsäuren. Aber auch niedermolekulare Syntheseprodukte, wie z.B. zahlreiche Metabolite des Sekundärstoffwechsels
von Mikroorganismen, Pilzen und Pflanzen werden zum Teil in den
produzierenden Geweben und Zellen abgelagert und sind folglich nicht
ohne weiteres verfügbar.

In der pflanzlichen Zelle dient in erster Linie di Zellvakuole als Reservoir und Speicher für die verschiedensten Stoffwechselprodukte. Beispielhaft seien hier die in der Zellvakuole gelösten Farbstoffe, wie die Anthocyane und Anthoxanthine genannt. Daneben findet man aber auch Wirksubstanzen, die in der Human- und Tiermedizin oder der Naturheilkunde eine grosse Bedeutung erlangt haben oder erlangen könnten, wie z.B. verschiedene Glykoside (Digitalisglykosid), Alkaloide (Morphin) und viele andere mehr.

Zur Isolierung dieser Zellinhaltsstoffe musste bisher zunächst ein Zellaufschluss erfolgen, der meist nur unter Einsatz von grossem Zeit- und Arbeitsaufwand möglich ist und im allgemeinen zu einer Zerstörung der Zellen führt.

Da es sich bei biologischen Produkten in einer Vielzahl der Fälle um empfindliche Verbindungen handelt, deren strukturelle und funktionelle Integrität nur innerhalb eng begrenzter Milieubedingungen gewährleistet ist, kann die Aufarbeitung nur unter Anwendung entsprechend verfeinerter Methoden durchgeführt werden.

In der Regel werden bisher zwei verschiedene Verfahrensweisen angewendet.

Zum einen ist es möglich die Zellen mit Hilfe mechanischer Manipulationen aufzubrechen, z.B. durch Vermahlen in Rührwerkskugelmühlen oder Kolloid-Mühlen, durch Anwendung von Druck und nachfolgende Entspannung (Homogenisator) sowie durch Ultraschallbehandlung. Eine andere Möglichkeit besteht in der Anwendung von thermischen, chemischen oder enzymatischen Methoden. Hierzu gehört beispielsweise die Trocknung und Lyophilisation der Zellen, sowie die Behandlung der Zellen mit oberflächenaktiven Verbindungen (Detergentien) oder mit organischen Lösungsmitteln.

Diese bekannten Verfahrensweisen haben aber entscheidende Nachteil, da sie mit zeit- und arbeitsintensiven Aufarbeitungsschritten verbunden sind und im allgemeinen mit der Zerstörung der Zellen enden.

Im Falle der mechanischen Zerstörung der Zellstruktur müssen zunächst die anfallenden Zellwandtrümmer und andere zelluläre Bestandteile aus der Kulturlösung abgetrennt werden, bevor die weitere Aufarbeitung und Isolierung der gewünschten Zellinhaltsstoffe erfolgen kann.

Die Ultraschallbehandlung führt oft zu einer ungewollten und nachteiligen Erwärmung und zur unerwünschten Bildung freier Radikale, was zu unkontrollierbaren Reaktionen führen kann. Hinzu kommen hohe Energie- und Kostenaufwendungen.

Bei der Anwendung von Detergentien kann es andererseits zu unerwünschten Denaturierungen von Proteinen kommen. Darüberhinaus müssen die zugesetzten Chemikalien in der Regel zuerst wieder aus der Fermentationsbrühe entfernt werden, bevor die weitere Aufarbeitung erfolgen kann.

Die Verwendung von Enzymen ist im allgemeinen teuer und bleibt daher normalerweise auf den Labormassstab beschränkt. Auch in diesem Fall kann es zu unerwünschten Wechselwirkungen kommen, die die weitere Aufarbeitung erschweren.

Alle diese Nachteile können überraschenderweise durch die einfachen Massnahmen der vorliegenden Erfindung überwunden werden, insbesondere dadurch, dass bei Anwendung des erfindungsgemässen Verfahrens die Zellstruktur in dem Masse erhalten bleibt, dass keine Zelltrümmer oder sonstige, die Aufarbeitung störende Zellbestandteile ins Kulturmedium gelangen.

In neuerer Zeit wurden Verfahren entwickelt di es ermöglichen Makromoleküle in Mikroorganismenzellen sowie in tierische und pflanzliche Zellen bzw. Protoplasten einzuschleusen, ohne deren Zellstruktur und damit die Lebensfähigkeit der Zellen nachhaltig zu beeinträchtigen.

Dabei ist es gelungen, die Membranpermeabilität von Protoplasten durch Behandlung mit elektrischen Impulsen zu erhöhen und somit einen Uebertritt von Makromolekülen (z.B. DNA in Form von Plasmiden) aus dem Kulturmedium in die Protoplasten zu ermöglichen (Shillito, R.P. et al., (1985). Bio/Technology 3, 12, pp. 1099-1103).

Nun konnte überraschenderweise ein Verfahren entwickelt werden, das sich in Umkehrung der oben erwähnten Prinzipien nunmehr in hervorragender Weise für die Ausschleusung von Zellinhaltsstoffen aus Zellen unter Aufrechterhaltung der intakten Zellstruktur, eignet.

Bei der vorliegenden Erfindung handelt es sich somit um ein Verfahren zur Gewinnung von Zellinhaltsstoffen aus Zellen beliebiger Herkunft, das sich dadurch kennzeichnet, dass man besagte Zellen in einem geeigneten Inkubationsmedium mit elektrischen Spannungs-Impulsen hoher Intensität beaufschlagt und die in das Inkubationsmedium entlassenen Inhaltsstoffe isoliert.

Dabei werden zweckmässigerweise die Zellen zunächst in einem geeigneten Nährmedium über einen angemessenen Zeitraum hinweg kultiviert, anschliessend konzentriert und im gleichen oder jedem beliebigen anderen geeigneten Medium resuspendiert. Die Zellsuspension wird in eine Elektroporator-Kammer zwischen zwei Elektroden eingebracht. Durch Entladung eines Kondensators über der Zellsuspension werden die Zellen kurzzeitig sehr hohen elektrischen Feldstärken ausgesetzt, was zu einer Freisetzung von Inhaltsstoffen aus dem Zellinneren in das umgebende Nährmedium führt. Die Isolierung der Zellinhaltsstoffe aus dem Kulturmedium erfolgt mit Hilfe an sich bekannter Methoden, wie z.B. durch Extraktion, durch Säulenchromatographie oder ähnliche Reinigungsverfahren.

Das erfindungsgemässe Verfahren kann auch als kontinuierliches Verfahren angewendet werden, indem man die zellhaltige Suspension kontinuierlich und mit konstanter Geschwindigkeit zwischen den Kondensatorplatten hindurchbewegt, und die Zellen kurzzeitig hohen elektrischen Feldstärken aussetzt.

Das erfindungsgemässe Verfahren eignet sich für die Gewinnung von Syntheseprodukten aus Zellen beliebiger Herkunft, die sich in Kultur stabil erhalten und vermehren lassen. Das Verfahren ist nicht auf bestimmte Zellen limitiert und beispielsweise auf Zellen von Mikroorganismen, wie Bakterien, Hefen und mycelbildende Pilze, sowie Zellen oder Protoplasten menschlichen, tierischen und pflanzlichen Ursprungs gleichermassen anwendbar.

Besagte Zellen können auch in immobilisierter Form vorliegen.

Eine bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemässen Verfahrens betrifft die Isolierung von Zerlinhaltsstoffen aus Pflanzenzellen. Die Kultivierung der Pflanzenzellen erfolgt z.B. in einem für diesen Zweck geeigneten Nährmedium, z.B. in einem Medium nach Murashige und Skoog (Murashige T. and Skoog F., Physiol. Pl. 15, pp. 473-497, 1962) welches je nach dem gewünschten Stoffwechselprodukt in der entsprechenden Weise modifiziert werden kann.

Die Pflanzenzellen werden in einem der besagten Medien herangezogen und anschliessend zweckmässigerweise über ein Edelmetall-Sieb von grossen Zellaggregaten abgetrennt. Es folgen Zentrifugation und Resuspendierung der Zellen in einem identischen oder jedem beliebigen, für die Kultivierung von Pflanzenzellen geeigneten Kultur-Medium oder einem durch Zusatz eines geeigneten, die Zellen stabilisierenden Agens, modifizierten Kultur-Medium. Die so erhaltene Zellsuspension wird in eine zuvor z.B. mit Ethanol sterilisierte El ktroporator-Kammer eingebracht, wo die Z llen anschliessend durch Entladung eines Kondensat rs über der Zellsuspension kurzzeitig mit sehr hohen elektrischen Feldstärken beaufschlagt werden. In der Regel erfolgt eine drei bis zehnmalige Entladung mit einer Repeti-

Feldstärken zwischen etwa 0.1 kV·cm und etwa 15 kV·cm betragen. Die für das erfindungsgemässe Verfahren benötigten Feldstärken sind abhängig von der Zellgrösse der verwendeten Zellen, wobei die Grösse der Zellen und die Feldstärke negativ korrelliert sind. Die Impulsbreite liegt vorteilhafterweise im Bereich von 1 Nanosekunde bis 1000 Mikrosekunden.

Diese Behandlung der Zellen mit hohen Spannungs-Impulsen führt zur Freisetzung von Zellinhaltsstoffen, wie z.B. von in der Zellvakuole gelösten Farb- oder Wirkstoffen, in das die Zellen umgebende Kulturmedium ohne Zerstörung der Zellstruktur. Es hat sich gezeigt, dass sich das erfindungsgemässe Verfahren auch auf immobilisierte Zellen anwenden lässt, die z.B. in mit Agarose oder Alginat oder anderen Vernetzungsmitteln verfestigten Kulturmedien vorliegen.

Aber auch anderweitig immobilisierte Zellen können in dem erfindungsgemässen Verfahren eingesetzt werden.

Der ausserordentlich hohe Anteil an mit dem erfindungsgemässen Verfahren freigesetzter Substanz aus der Zelle kann mit Kontroll- versuchen nachgewiesen werden, wobei als Kontrolle die Gewinnung der Zellinhaltsstoffe nach herkömmlichen Methoden, z.B. durch Extraktion dient.

Die Lebensfähigkeit der Zellen nach der Anwendung der Elektroporation kann z.B. anhand des Wachstums der behandelten Zellen in frischem MS-Medium überprüft werden.

Die Freisetzung von Zellinhaltsstoffen aus den behandelten Zellen und deren Lebensfähigkeit korrellieren im allgemeinen miteinander. Hohe elektrische Feldstärken zwischen z.B. 8 kV·cm<sup>-1</sup> und 15 kV·cm<sup>-1</sup> führen zu einer quantitativen Freisetzung der Inhaltsstoffe aus der Zelle (Abb. 1), wobei jed ch die Vitalität der behandelten Zellen stark b einträchtigt wird (Abb. 2). Hohe Ueberlebensraten der behandelten Zellen sind dagegen in der Regel mit geringeren Aus-

beuten an Zellinhaltsst ffen verbunden. Eine Möglichkeit der Kompensation besteht im Zusatz von stabilisierenden Agenzien ins Inkubationsmedium, wodurch die Vitalität der Zellen auch bei relativ hohen Spannungswerten und daraus resultierend hohen Feldstärkewerten erhalten bleibt.

Im Gegensatz zu den Feldstärkewerten scheint der Einfluss der verwendeten Kapazitäten auf die Freisetzung der Zellinhaltsstoffe über einen weiten Bereich (10 nF - 40 nF) gering zu sein (Abb. 3).

Ein Zusammenhang zwischen der Vitalität der behandelten Zellen und den verwendeten Kapazitäten lässt sich nur bei niedrigen Feldstärken (1200 V·cm<sup>-1</sup>) feststellen, während bei hohen Werten (4800 V·cm<sup>-1</sup>) keine Korrelation zwischen beiden Parametern existiert (Abb. 4).

Wie die oben gemachten Ausführungen zeigen, ist es somit bei Anwendung des erfindungsgemässen Verfahrens möglich, je nach der vorliegenden Problemstellung, die experimentellen Parameter so zu wählen, dass man zu einem gewünschten Ergebnis gelangt, das heisst z.B. zu hohen Ausbeuten an synthetisierten Inhaltstoffen bei gleichzeitig verminderter Vitalität der behandelten Zellen oder aber zu hohen Weberlebensraten bei etwas geringerer Ausbeute an Inhaltsstoffen.

Die nachfolgenden Beispiele dienen der Erläuterung der vorliegenden Erfindung und haben keinen limitierenden Charakter.

In den nachfolgenden Beispielen und Abbildungen werden folgende Abkürzungen verwendet:

1 kV 1000 Volt

2.4 D (2,4-Dichlorophenoxy)essigsäure

FG Frischgewicht

MS-Medium Murashige und Skoog's Medium

Upm Umdrehungen pro Minute

w/v	Gewicht/Volumen (Volumetrisches Gewicht)
พ/พ	Gewicht/Gewicht
s	Sekunde
h.	Stunde
_	Minute

#### Beispiel 1

## Freisetzung von Berberín aus Zellen einer Zellinie von Thalictrum rugosum

Berberin ist ein charakteristischer Inhaltsstoff der Berberidaceae und Ranunculaceae. Es handelt sich dabei um eine intensiv gelb gefärbte Verbindung, die chemisch gesehen zu den Benzylisochinolin-Alkaloiden gehört und in der Vakuole gelöst vorliegt.

Zellen einer Zellinie von <u>Thalictrum rugosum</u> werden über einen Zeitraum von zwei Wochen hinweg in einem Medium nach Murashige und Skoog (MS), dem zuvor 2.4 D in einer Konzentration von 2 µM zugesetzt wurde, bei einer Temperatur von 26°C angezogen. Die Kultivierung der Zellen erfolgt in einer Flüssig-Schüttelkultur (120 Upm) im Dunkel. Nach Ablauf der Inkubationszeit wird die Zellsuspension durch ein Edelstahlsieb mit einer Maschenweite von 500 µm filtriert, um eventuell vorhandene grosse Zellaggregate abzutrennen.

Anschliessend werden die Zellen abzentrifugiert und in frischem MS-Medium resuspendiert. Um dabei eine einheitliche Zelldichte der für die Elektroporationsexperimente vorgesehenen Zellsuspensionen zu erreichen, werden die abzentrifugierten Zellen in einem Verhätnis (w/v) von 1:10 verdünnt (1 g Frischgewicht in 9 ml Medium).

Die Elektroporationsexperimente werden in einer Elektroporator-Kammer vom Dialog® 'Porator' (Dialog GmbH, Harffstrasse 34, 4000 Düsseldorf, Deutschland-West) durchgeführt. Es handelt sich dabei um zylindrische Kammern mit einem Volumen von 0.35 ml und 1 ml. An den Kammerenden befinden sich Edelstahl-Elektroden mit einem Elektrodenabstand von 1 cm.

Vor dem Einbringen der Zellsuspension wird die Elektroporator-Kammer durch Waschen mit 70 %igem und 100 %igem Aethanol sterilisiert und anschliessend über einem sterilen Luftstrom aus einem Gebläse mit laminarer Luftströmung getrocknet.

0.30 ml oder 1 ml der oben erwähnten Zellsuspension werden dann in die Elektroporatorkammer überführt und hier 3 bis 10 mal einem elektrischen Impuls im Nano- bis Microsekundenbereich von 0.3 kV bis 15 kV, was einer elektrischen Feldstärke von 0.3 kV·cm bis 15 kV·cm bis 15 kV·cm entspricht, ausgesetzt. Der Abstand zwischen den einzelnen Impulsen beträgt dabei 10 s. Zur Erzeugung der elektrischen Feldimpulse werden Kondensatoren mit unterschiedlichen Kapazitäten verwendet, was zu unterschiedlichen exponentiellen Abkling-Konstanten der induzierten Impulse führt, die zwischen 5 bis 20 Mikrosekunden liegen.

Die Freisetzung des Vakuolenfarbstoffs Berberin aus Zellen von Thalictrum rugosum ins Kulturmedium wird mit Hilfe dünnschicht-chromatographischer bzw. spektroskopischer Methoden ermittelt.

Die Menge an freigesetzter Substanz aus den Zellen wird in den Abbildungen in relativen Grössen im Vergleich zu Kontrollexperimenten angegeben. Bei den Kontrollen handelt es sich um Zellen, die unter gleichen Bedingungen angezogen werden, deren Farbstofffreisetzung aber unter Anwendung herkömmlicher Verfahren erreicht wird, wie z.B. durch Extraktion mit Methanol.

#### Beispiel 2

# Freisetzung von Betanin aus Zellen einer Zellinie von Chenopodium rubrum

Beim Betanin handelt es sich um eine intensiv rot gefärbte Verbindung, die beispielsweise als Zellinhaltsstoff in Roten Rüben zu finden ist. Auch dieser Farbstoff, der chemisch gesehen als  $\beta$ -D-Glucopyranosid zu betrachten ist, liegt in der Vakuole gelöst vor.

Die Kultivierung der Zellen von Chenopodium rubrum erfolgt über einen Zeitraum von 3 Wochen in einem mit 2.4 D (2 µM) angereicherten MS-Medium als Flüssig-Schüttelkultur (80 Upm) unter Einhaltung eines Tag/Nacht-Rhythmusses (16 h/8 h). Die Inkubationstemperatur liegt auch in diesem Fall bei 26°C.

Die Elektroporationsexperimente werden in analoger Weise zu den oben gemachten Angaben für Thalictrum rugosum durchgeführt.

Die Ermittlung der Menge an freigesetztem Betanin ins Kulturmedium erfolgt nach der Abtrennung der Zellen aus der Zellsuspension durch Zentrifugation aufgrund der Absorption der Kulturlösung bei 540 nm.

#### Beispiel 3

## Freisetzung von Berberin aus immobilisierten Zellen von Thalictrum rugosum

Die Zellen einer Thalictrum rugosum Zellinie werden in MS-Medium unter Zusatz von 2.4 D über einen Zeitraum von 2 Wochen in einer Flüssig-Schüttelkultur (120 Upm) bei einer Temperatur von 26°C im Dunkeln kultiviert, wie in Beispiel 1 beschrieben.

Die Zellsuspension wird dann zunächst zur Abtrennung eventuell vorhandener Zellagglomerate filtriert, anschließend werden die Zellen abzentrifugiert und in einem w/v-Verhältnis von 1:10 in frischem MS-Medium resuspendiert (1 g Zellen (FG)/9 ml MS-Medium).

Zur Herstellung von immobilisierten Zellen wird dem Kulturmedium Agarose (z.B. Sigma Typ VII) bis zu einer Konzentration von 4% (w/w) bei einer Temperatur von 37%C zugesetzt.

Dieser Ansatz wird dann unter ständigem Rühren mit einem Magnetrührer mit 40 ml Soja-Oel gleicher Temperatur vermischt. Nach
Bildung von Tröpfchen mit einem Durchmesser von 0.5 mm - 1 mm
erfolgt die Abkühlung der Mixtur auf 10°C. Es entstehen auf diese
Weise Agarose-Kügelchen, in denen die Zellen eingeschlossen vorliegen. Diese Agarose-Kügelchen werden gesammelt und durch mehrmaliges Waschen mit MS-Medium von anhängenden Oelresten befreit.

Die auf die oben beschriebene Weise immobilisierten Zellen werden dann in analoger Weise zu den suspendierten, freien Zellen für die Elektroporations-Experimente verwendet. In diesem Fall werden die immobilisierten Zellen in der 1 ml-Elektroporationskammer mit Spannungs-Impulsen mit einer exponentiellen Abklingkonstanten von 10 Mikrosekunden beaufschlagt.

#### Beispiel 4

Freisetzung von Berberine aus immoblisierten Zellen von Thalictrum rugosum

Die Kultivierung der Zellen von <u>Thalictrum rugosum</u> wird in gleicher Weise wie in Beispiel 1 durchgeführt.

Zur Herstellung der immobilisierten Zellen wird in diesem Fall Alginat verwendet. Dab i w rden die filtrierten und abzentrifugierten Zellen in Alginat-hältigem MS-Medium (z.B. 2 % w/w, Portan HF) bei Zimmertemperatur in einem Verhältnis von 1:10 resuspendiert (l g Zellen (FG)/9 ml MS-Medium).

Die Zellsuspension wird anschliessend tröpfchenweise in MS-Medium, das einen Anteil von 50 mM CaCl<sub>2</sub> enthält zugegeben. Es bilden sich Kügelchen, die weitere 30 Minuten gerührt werden, bevor sie mehrmals mit frischem MS-Medium, enthaltend 5 mM CaCl<sub>2</sub>, gewaschen und separiert werden.

Auch in diesem Fall erfolgt die Durchführung der Elektroporationsexperimente in gleicher Weise wie zuvor in Beispiel 4 für die Zellen in Suspensionskultur beschrieben.

#### Versuchsergebnisse

Die Irgebnisse der durchgeführten Versuche beweisen, dass bei Wahl geeigneter Parameter eine quantitative Freisetzung von Zellinhaltsstoffen aus den Vakuolen erreicht wird (Abb. 1 und 3), unabhängig davon ob die verwendeten Zellen in Suspension oder in Form immoblisierter Zellen vorliegen. (Abb. 5).

Es besteht eine eindeutige Abhängigkeit der Freisetzung der Vakuolenfarbstoffe von der elektrischen Feldstärke. In einem Bereich
zwischen 1 kV·cm<sup>-1</sup> und 4 kV·cm<sup>-1</sup> ist ein starker Anstieg der Freisetzung zu beobachten, die bei Werten von 8 kV·cm<sup>-1</sup> bzw. 15 kV·cm<sup>-1</sup>
(Chenopodium rubrum) quantitativ erfolgt. (Abb. 1).

Die Kapazität des verwendeten Kondensators hat dagegen offenbar nur geringe Bedeutung für die Menge an freigesetzter Substanz.

Die Schwankungen in den Freisetzungsraten über den verwendeten Kapazitätsbereich (10 nF - 40 nF) hinweg sind nur gering (Abb. 3). Es zeigt sich, dass auch in diesem Fall hohe Feldstärken (4800 V·cm<sup>-1</sup>) zu hohen Freisetzungsraten (bis 100 %) führen, während bei niedriger elektrischer Feldstärke (1200 V·cm<sup>-1</sup>) die Werte entsprechend geringer ausfallen (ca. 25 %).

Auch die Anzahl der abgegebenen Spannungsimpulse spielt für die Freisetzung der Farbstoffe offenbar nur eine untergeordnete Rolle. Wie die Abbildung 6 am Beispiel der Berberin-Freisetzung zeigt, verlaufen die Kurven für 3 bzw. 10 Impulsgaben praktisch parallel.

Im Gegensatz zur Farbstofffreisetzung aus der Vakuole nimmt die Lebensfähigkeit der Zellen nach der Elektroporation mit zunehmender Feldstärke ab.

Wie am Beispiel von <u>Thalictrum rugosum</u> gezeigt (Abb. 2), ist in einem Bereich zwischen 600 V·cm und 2400 V·cm eine starke Abnahme an lebenfähigen Zellen zu beobachten.

Auch die verwendete Kapazität hat in diesem Fall einen Einfluss auf die Lebensfähigkeit der Zellen, vornehmlich im unteren Feldstärke-Bereich (1200 V·cm<sup>-1</sup>). Diese nimmt bei Werten zwischen 10 nF - 40 nF deutlich ab. Dagegen bleibt sie bei einer elektrischen Feldstärke von 4800 V·cm<sup>-1</sup> praktisch unverändert (Abb. 4).

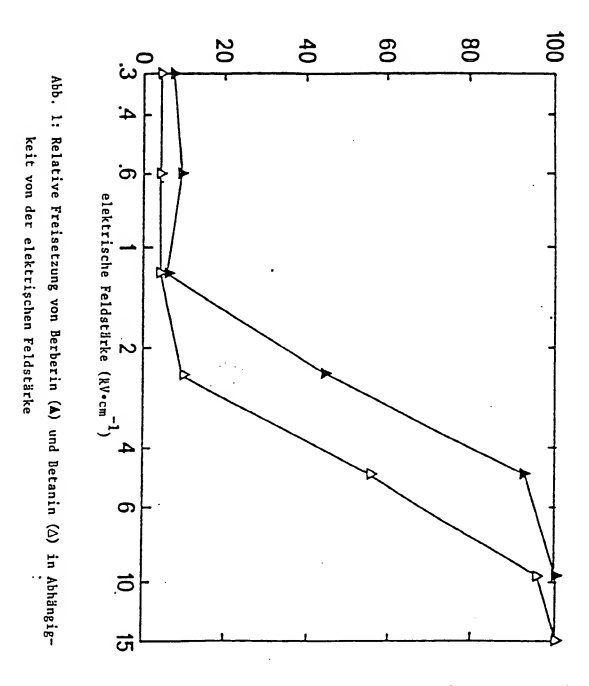
#### Patentansprüche

- l. Verfahren zur Gewinnung von Zellinhaltsstoffen aus Zellen, beliebiger Herkunft, dadurch gekennzeichnet, dass man besagte Zellen in einem geeigneten Inkubationsmedium mit elektrischen Spannungs-Impulsen hoher Intensität beaufschlagt und die in das Inkubationsmedium entlassenen Inhaltsstoffe isoliert.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagten Zellen um solche handelt, die sich in Kultur stabil erhalten oder vermehren lassen.
- 3. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagten Zellen um Mikroorganismen-Zellen handelt.
- 4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagten Mikroorganismen um Bakterien, Hefen oder mycelbildende Pilze handelt.
- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagten Zellen um solche tierischer oder menschlicher Herkunft handelt.
- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagten Zellen um solche pflanzlicher Herkunft handelt.
- 7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagten Zellen um Zellinien von Thalictrum rugosum handelt.
- 8. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagten Zellen um Zellinien von Chenopodium rubrum handelt.

- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass man Zellen beliebiger Herkunft in einem geeigneten Inkubationsmedium in einer Weise mit elektrischen Spannungsimpulsen beaufschlagt, dass besagte Zellen elektrischen Feldstärken zwischen 0.1 kV·cm<sup>-1</sup> und 15 kV·cm<sup>-1</sup> ausgesetzt sind.
- 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass die Inkubation der Zellen in einem flüssigen Nährmedium erfolgt.
- 11. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagten Zellen um immobilisierte Zellen handelt.
- 12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass die Immobilisierung der Zellen mit Agarose oder Alginat erfolgt.
- 13. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass man besagte Zellen mit 1 bis 10 elektrischen Spannungsimpulsen mit einer Repetitionsfrequenz zwischen 0.1 und 20 Sekunden beaufschlagt.
- 14. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass die Impulsbreite 1 Nanosekunde bis 1000 Mikrosekunden beträgt.
- 15. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei dem gewonnenen Zellinhaltsstoff um Berberin und/oder Betanin handelt.

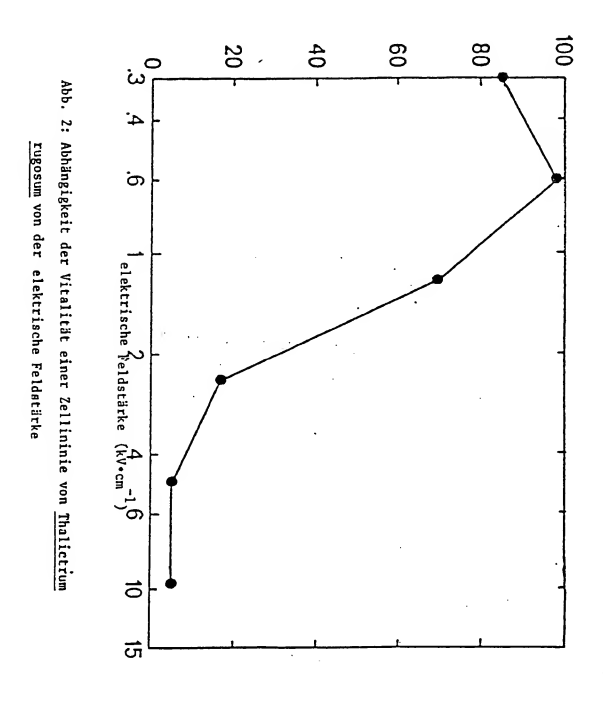
1/6

Relative Freisetzung (%)



2/6

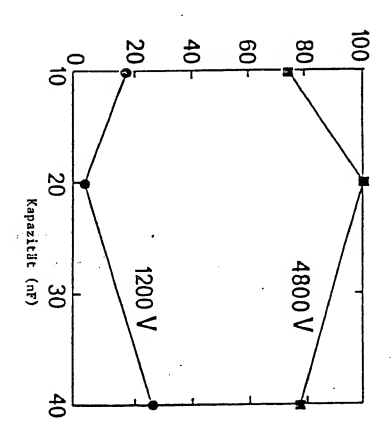
Ueberlebensrate (%)



3/6

relative Freisetzung (%)

Abb. 3: Relative Freisetzung von Berberin in Abhängigkeit von der Kondensator-Kapazität



4/6

Ueberlebensrate (%)

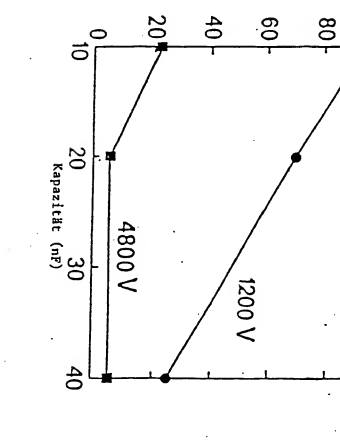
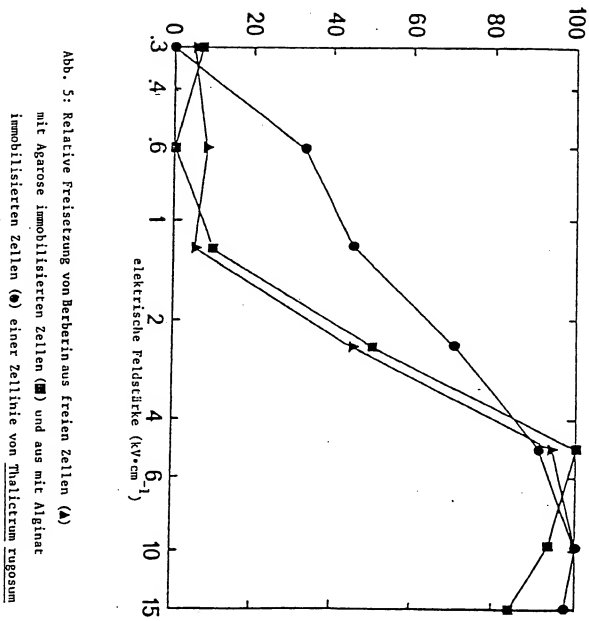


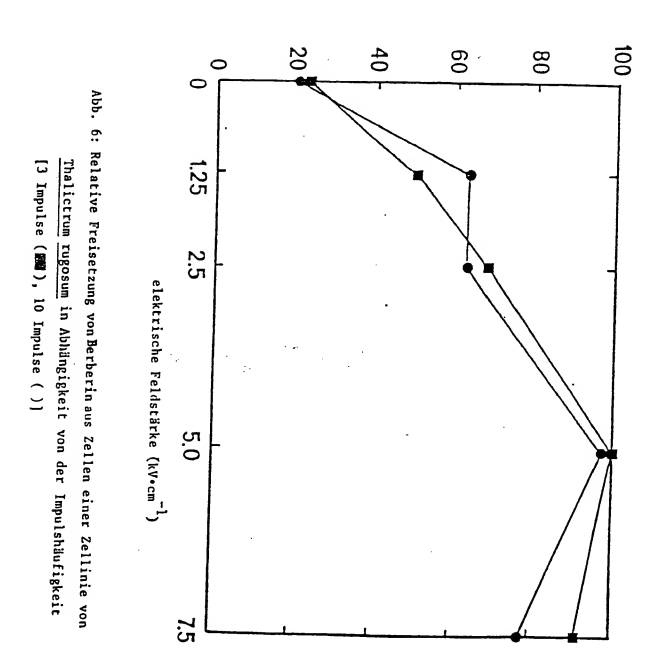
Abb. 4: Abhängigkeit der Vitalität einer Zellinie von Thalictrum rugosum von der Kondensator-Kapazität

Relative Freisetzung (%)



6/6

Relative Freisetzung (%)



#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP87/00590

I. CLASSIFICATI N F SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate eti) 5				
-		ional Patant Classification (IPC) or to both Nati		
Int	.c1.4	: C12N 13/00; C12N 1	/06	
II. FIELD	S SEARCI	1ED		
		Minimum Documer	ntation Searched 7	
Classificati	on System		Classification Symbols	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Int	.c1. <sup>4</sup>	C12N ·		
		Documentation Searched other to the Extent that such Documents	hen Minimum Documentation are included in the Fielde Searchad <sup>a</sup>	
III. DOCI	UMENTS C	ONSIDERED TO BE RELEVANT		
Catagory *	Cital	ion of Document, 11 with Indication, where app	ropriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 12
X	S 1	, 4292408 (U. ZIMMERMA eptember 1981; see cla ines 3-21; column 1, l olumn 1, line 65-colum	ims; column 2, ines 45-49;	1-4,9,10, 13,14
A				5-8,11,12, 15
Х	G 2 3	, 2259904 (KERFORSCHUM), 29 August 1975; 8-39; page 2, lines 31 2-33; page 5, lines 3- 2-31	see claim 1, lines -33; page 3, lines	1,2-5,9,10
A	Patent Abstracts of Japan, Vol. 10, No. 98 (C-339)(2155), 15 April 1986 & JP, A, 60227691 (MITSUI SEKIYU KAGAKU KOGYO K.K.), 12 November 1985; see the abstract			
A		, 712331 (SPRL LABORAT 1 July 1968; see the c		1
"A" doc cor "E" eer filir "L" doc which cits "O" doc oth "P" doc	Speciel categoriee of cited documents: 10  A" document defining the ganeral state of the ert which is not considered to be of particular relevence  E" earlier document but published on or after the international filing date  L" document which may throw doubts on priority claim(e) or which is cited to establish the publication date of enother citation or other epecial reason (es epacified)  O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  "T" teter document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention  "X" document of particular relevence; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive etap  "4" document of particular relevence; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive etap  "4" document of particular relevence; the claimed invention cannot be considered to enough the invention or cannot be considered to enough the invention or cannot be considered to involve an invention or cannot be considered to invention or cannot be considered to involve an invention or cannot be considered to involve an invention or c			
	IV. CERTIFICATI N			
		ry 1988 (19.01.88)	Date of Mailing of this international Sec 25 February 1988	
Internetion	Internetional Searching Authority Signature of Authorized Officer			
Eur	European Patent Office			

### ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 8700590

18949 . SA

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 10/02/88. The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US-A- 4292408	29-09-81	FR-A,B 2336480 DE-A,B,C 2558750 JP-A- 52082778 GB-A- 1560300 CH-A- 630117	22-07-77 07-07-77 11-07-77 06-02-80 28-05-82
FR-A- 2259904	29-08-75	DE-A- 2405119 GB-A- 1481480 US-A- 4081340 US-A- 4154668 JP-A- 50107181	04-09-75 27-07-77 28-03-78 15-05-79 23-08-75
BE-A- 712331	31-07-68	Keine	

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 87/00590

KLASSIFIKATION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS Ibei menneren Klassifikationssymbolen sind alle anzugegeni <sup>6</sup> Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC					
- A					
	C 12 N 13/00; C 12 N 1/06	·,			
II. REC	CHERCHIERTE SACHGEBIETE  Recherchierter Mindestprofstoff <sup>7</sup>	<u> </u>			
Klassifik	kationssystem: Klassifikationssymbole				
int Cl 4					
	C 12 N				
	Recherchierte nicht zum Mindestprufstoff gehorende Veroffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Sachgebiete fallen <sup>8</sup>				
	-				
	SCHLAGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN9				
Art*	Kennzeichnung der Veröffentlichung 11, sowelt erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13			
х	US, A, 4292408 (U. ZIMMERMANN et al.) 29. September 1981 siehe Ansprüche; Spalte 2, Zeilen 3-21; Spalte 1, Zeilen 45-59; Spalte 1, Zeile 65 - Spalte 2, Zeile 2	1-4,9,10,			
A	os sparce 2, Zerre 2	5-8,11,12, 15			
x	FR, A, 2259904 (KERNFORSCHUNGSANLAGE JULICH GmbH) 29. August 1975 siehe Anspruch 1; Seite 1, Zeilen 28-39; Seite 2, Zeilen 31-33; Seite 3, Zeilen 32-33; Seite 5, Zeilen 3-9; Seite 6, Zeilen 22-31	1,2-5,9,10			
Α	Patent Abstracts of Japan, Band 10, Nr. 98 (C-339)(2155), 15. April 1986, & JP, A, 60227691 (MITSUI SEKIYU KAGAKU KOGYO K.K.) 12. November 1985	7,11,15			
"A" Ver defi "E" älte tlor "L" Ver zwe	*Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 10:  "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist ind mit der Anmeldedatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmelden nicht kollidiert, sondern nur zum Verstandnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie engegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als neu oder auf erfinderischer Tätig-				
nam and "O" Ver eine bezi "P" Ver turn lich	keit beruhend betrachtet werden soll oder die aus einem besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) """ Veröffentlichung von besonderer Bed te Erfindung kann nicht als auf erfinier der mehreren anderen Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatie worden ist worden ist worden ist worden ist worden ist worden ist """ Veröffentlichung, die Mitglied derseib	eutung; die beanspruch- nderischer Tätigkeit be- e Veröffentlichung mit ntlichungen dieser Kate- id diese Verbindung für			
	IV. 8ESCH EINIGUNG  Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenperichts				
19.	Januar 1988 25	EB 1988			
Intern	nationale Recherchenbehorde Unserschrift des prollmachtigten Bedien	steten			
	Europäisches Patentamt	AN DER PUTTEN			

Art *	Kennzeic	hnung der Veräffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Ansaruch Nr.
•			
٠.		siehe Zusammenfassung	
•		!	•
A	BE,	A, 712331 (SPRL LABORATOIRES GENOZENE)	. 1
		31. Juli 1968	•
		siehe Ansprüche	
•			
• ••	· .		
•	İ		•
	}		
			_
			. •
			•
	· ·		
	1		
	1 .		
•			
			İ
			1 r t
	_		f f
٠.			
-	1		i
•	1		İ
	1		ļ
	}		1
	- [		
	1		
	1.		•
٠.,			
	1 .		
	•		İ
			1
	1		
			i
	1		

### ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 8700590

18949

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 10/02/88 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglicd(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US-A- 4292408	29-09-81	FR-A,B 2336480 DE-A,B,C 2558750 JP-A- 52082778 GB-A- 1560300 CH-A- 630117	22-07-77 07-07-77 11-07-77 06-02-80 28-05-82
FR-A- 2259904 <sub>.</sub>	29-08-75	DE-A- 2405119 GB-A- 1481480 US-A- 4081340 US-A- 4154668 JP-A- 50107181	04-09-75 27-07-77 28-03-78 15-05-79 23-08-75
BE-A- 712331	31-07-68	Keine	